CN1424035

Patent number: CN1424035 Publication date: 2003-06-18

Inventor:

XU XINSHENG [CN]; WEN YANQIU [CN]

Applicant:

DONGFANG TIANXIANG MEDICAL TEC [CN]

Classification:

- international:

A61K31/4422; A61K9/19; A61P9/10

european:

Application number: CN20020155645 20021213 **Priority number(s):** CN20020155645 20021213

Abstract of CN1424035

A freeze dried nimodipine composition in the form of injection contains nimodipine, phosphatide, cyclodextrin, and its derivative or surfactant. Its advantages are high solubility, high stability and high safety.

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl⁷
A61K 31/4422
A61K 9/19 A61P 9/10



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 02155645.8

[43] 公开日 2003年6月18日

[11] 公开号 CN 1424035A

[22] 申请日 2002.12.13 [21] 申请号 02155645.8

[71] 申请人 北京东方天翔医药技术开发有限公司 地址 100000 北京市徳胜门西大街 15 号远洋 风景公寓 5 号楼 2 单元 702 室

[72] 发明人 徐新盛 文艳秋

权利要求书1页 说明书5页

[54] 发明名称 尼莫地平冻干组合物

[57] 摘要

本发明提供了尼莫地平冻干组合物及其制备方法。 本发明组合物中还含有磷脂、环糊精及其衍生物或表面活性剂,该制品具有良好的溶解性和稳定性,适于用作安全、稳定的注射剂型。

- 1. 一种冻干药物组合物,其中包括尼莫地平和选自磷脂、环糊精及其衍生物或表面活性剂的药用辅料。
- 2. 如权利要求 1 的组合物,其中磷脂选自:卵磷脂、大豆磷脂、脑磷脂、磷脂酸、二棕榈酸磷脂酰胆碱、氢磷脂酰乙醇氨、磷脂酰丝氨酸以及它们的混合物。
- 3. 如权利要求 2 的组合物, 其中尼莫地平与磷脂的重量比例约 1:1-1:100。
- 4.如权利要求 1 的组合物,其中环糊精及其衍生物选自β-环糊精、2-羟丙基-β-环糊精、3-羟丙基-β-环糊精、羟乙基-β-环糊精以及它们的混合物。
- 5. 如权利要求 4 的组合物, 其中尼莫地平和环糊精及其衍生物的含的比例大约 1:1 至 1:20。
- 6. 如权利要求 1 的组合物,其中表面活性剂选自吐温-20、吐温-80、聚乙二醇、聚氧乙烯蓖麻油、聚氧乙烯氢化蓖麻油、聚乙烯吡咯烷酮、泊洛沙姆以及它们组成的混合体系。
- 7. 如权利要求 6 的组合物, 其中尼莫地平与表面活性剂的重量比例约 1: 30-1: 500。
- 8. 如权利要求 1 的组合物,还包括可药用冷冻干燥赋形剂,所述选自甘露醇、山梨醇、氯化钠、葡萄糖、果糖、蔗糖、木糖醇、乳糖以及它们的混合物。
 - 9. 如权利要求 1-8 之一的的组合物, 为注射用冻干制品。

尼莫地平冻干组合物

5

15

25

技术领域

本发明涉及包含水不溶性尼莫地平的药物组合物,具体地说,是涉及含有 尼莫地平的冷冻干燥药物组合物及其制备方法。

背景技术

10 尼莫地平(分子式为 C₂₁H₂₆N₂O₂, 分子量为 418.45)是 1,4-二氢吡啶类钙通 道拮抗剂,能选择性作用于脑血管,具有扩张脑动脉、增加脑部血流量的作用, 主要用于治疗缺血型脑血管疾病,预防和治疗蛛网膜下腔出血后脑血管痉挛、 突发性耳聋、高血压及偏头痛等。

目前,国内外上市的尼莫地平剂型很多,其中口服剂型包括普通片剂、缓释片剂、胶囊剂、软胶囊;注射剂包括小水针和大输液。由于尼莫地平固体制剂在胃肠液中溶解度很小,肝首过效应明显,一直存在着生物利用度低的缺点。其注射剂型比口服制剂起效更快、效果更好,所以注射剂型在临床上的应用更为广泛。

然而,尼莫地平难溶于水的特性极大地限制了其临床应用。例如,市售的 输液中通常需要加入助溶剂(例如聚维酮等),与尼莫地平形成络合物,来增加 尼莫地平的溶解度。但是,这些措施的效力是有限的。通常,输液中含有 20 %(v/v)以上的乙醇作为溶剂,而小水针中的乙醇量则更大。如此大量的乙醇, 在使用中对病人的刺激性和副作用较大(例如,疼痛、脉管炎等),并且与乙醇 不相容的药物不能一并加入到同一个输液瓶中,使用极其不便。

另外,尼莫地平对光非常不稳定(在溶液状态下尤其明显),市售注射液大多采用避光的包装材料(例如,采用棕色安瓶、瓶子外加套防光照的泡沫层),这不但增加成本,而且使用也不方便。通常,溶液中需要添加抗氧剂(例如亚硫酸氢钠)以增加溶液的稳定性。有研究表明,含有尼莫地平的常规小水针在自然光照条件下放置约6分钟,其含量即下降约10%,说明小水针对光照极

20

25

其不稳定。

因此,本领域非常需要将尼莫地平制成具有良好溶解性和稳定性的制剂。

发明内容

我们对制药工艺进行了深入的研究,最终发现采用冷冻干燥工艺可有效地解决上述问题,在此基础上的进一步研究即完成了本发明。

研究发现,常规冻干剂型虽可解决制剂的稳定性问题,但是产品中尼莫地平的溶解性能并未得到明显改善,还需加入其他附加剂,由此产生的不良反应较多。本发明人惊奇地发现,向尼莫地平中加入磷脂、β-环糊精及其衍生物或表面活性剂,经冷冻干燥可制得稳定的冻干制品,在使用时加入药用水性稀释剂,即可迅速重建成胶体分散体或溶液。另外,本发明组合物中不含乙醇等溶剂,因此避免了刺激性反应。

本发明的一个目的是提供含有磷脂的尼莫地平冻干组合物。磷脂具有两亲性,使其特别适于配制本发明水不溶性尼莫地平,这对于改善尼莫地平的溶解性和体内作用时间是非常有益的。采用本领域常规方法,例如薄膜法、反相蒸发法或冷冻干燥法,并对磷脂的用量加以调整,可制得含有尼莫地平的脂质体或脂质复合物,优选为脂质复合物,然后再经冷冻干燥制成稳定的粉末,所得冻干制品经适量药用水性稀释剂后可迅速重建成胶体分散体。本发明所用磷脂并不局限于特定种类的磷脂,所述磷脂应适于冻干处理并且与尼莫地平相容,可以是植物或动物来源的磷脂,包括天然或合成磷脂。示例性磷脂包括但不限于: 卵磷脂、大豆磷脂、脑磷脂、磷脂酸、二棕榈酸磷脂酰胆碱、氢磷脂酰乙醇氨、磷脂酰丝氨酸及其混合物。另外,加入固醇对制剂是有利的,所述固醇选自胆固醇、二氨胆固醇、大豆甾酰糖苷、大豆甾醇、麦角固醇及其混合物。有利地,尼莫地平与磷脂的重量比例约1:1-1:100,优选为1:5-1:80。

本发明的另一个目的是提供含有环糊精的尼莫地平冻干组合物。难溶性 药物尼莫地平经环糊精包合物后,可显著改善其物化特性,例如:将药物粉末 化后可提高其稳定性,增加其溶解性。优选地,所述环糊精及其衍生物选自β-环糊精、2-羟丙基-β-环糊精、3-羟丙基-β-环糊精、羟乙基-β-环糊精以及它们的混合物,优选为 2-羟丙基-β-环糊精。其中尼莫地平与环糊精的摩尔比约

20

25

1:1-1:20, 优选为 1:5-1:10。其中的包合温度、分散力大小和搅拌速度等条件,可采用常规方法来设计选择。

本发明的另一个目的是提供含有表面活性剂的尼莫地平冻干组合物。如上所述,含有尼莫地平的冻干制剂经药用稀释剂稀释后,时常会出现混浊或结晶现象,这给临床应用带来了一定的风险。本发明通过使用表面活性剂(例如吐温)增溶尼莫地平,促进了其快速溶解,同时又避免了的刺激性溶剂使用。研究表明,下列表面活性剂对尼莫地平具有较好的增溶效果: 吐温-20、吐温-80、聚乙二醇、聚氧乙烯蓖麻油、聚氧乙烯氢化蓖麻油、聚乙烯吡咯烷酮、泊洛沙姆(poloxamer)以及它们组成的混合体系。优选为吐温-80、聚乙二醇、聚氧乙烯蓖麻油、聚氧乙烯氧化蓖麻油或它们的混合体系。可通过常规实验确定表面活性剂的用量,以确保重建后得到澄清的溶液。有利地,尼莫地平与表面活性剂的重量比例约1:30-1:500,优选为1:150-1:300。

任选地,本发明药物组合物中还可加入药用冷冻干燥赋形剂。优选地,所述赋形剂选自甘露醇、山梨醇、氯化钠、葡萄糖、果糖、蔗糖、木糖醇、乳糖以及它们的混合物。优选为:甘露醇。尼莫地平与赋形剂的重量比为1:100-1:800,优选为1:100-1:300。

以组合物的总重量计,活性物质尼莫地平的用量约为 0.5mg-50mg, 优选为 2mg-10mg。

本领域技术人员可根据临床制剂的需求和具体的生产设备,来调整冻干的周期。通常,可将均匀的制剂置于 $10 \le 50$ ml 的西林瓶中,预冻温度-20 $\mathbb{C} \le -60$ \mathbb{C} ,优选为-30 $\mathbb{C} \le -40$ \mathbb{C} ,预冻时间 1 小时至 6 小时,优选为 3-4 小时。冻干温度-10 $\mathbb{C} \le -30$ \mathbb{C} ,优选为-20 $\mathbb{C} \le -25$ \mathbb{C} ,冻干时间 10 小时至 40 小时,优选为 20 小时至 25 小时。冻干组合物的最终水分含量一般低于 5%,优选为 1% 20%。

本发明尼莫地平冻干组合物适于临床上应用。在使用前,可加入适量无菌药用水性稀释剂(例如,注射用水、生理盐水、葡萄糖水和其他已知的水性载体),重建成供肌肉注射或静脉滴注(静脉内给药)用的胶体分散体或溶液制剂。

以下实施例旨在进一步说明本发明,并不对本发明的范围加以限制。

实施例 1: 制备含磷脂的粉针剂

取尼莫地平 2mg、磷脂 10mg 和胆固醇 2mg,加入无水乙醇 5ml,搅拌至完全溶解,在旋转蒸发仪上进行减压干燥,除去溶剂,加入磷酸盐缓冲液 5ml,搅拌至均匀,采用超声振荡,滤过,加入甘露醇 100mg,置无菌西林瓶中,置冷冻干燥机内进行冷冻干燥,封口。即得浅黄色-淡黄色的尼莫地平粉针剂。

实施例 2: 制备含环糊精的粉针剂

取尼莫地平 2mg, 用 2ml 无水乙醇, 搅拌至完全溶解, 另取 2-羟丙基-β-环糊精 20mg, 加 7ml 水溶解, 搅拌下将尼莫地平溶液加入到 2-羟丙基-β-环糊精的溶液中, 制备成均匀的环糊精包合物。在旋转蒸发仪上进行减压干燥,挥去乙醇。在搅拌条件下,加入甘露醇 300mg,溶液用事先经灭菌处理过的垂熔漏斗过滤,滤液置无菌西林瓶中,置冷冻干燥机内进行冷冻干燥,封口。即得浅黄色-淡黄色的尼莫地平粉针剂。

经 X-射线衍射法确认,实施例 2 制得的药物组合物为包合物形式。

15

20

25

10

实施例 3: 制备含表面活性剂的粉针剂

取尼莫地平 2mg、0.15g 吐温-80、0.2g 聚乙二醇-400、聚氧乙烯蓖麻油 20mg 和甘露醇 0.3g, 加水 5ml, 搅拌至完全溶解。用 0.22 μm 的微孔滤膜过滤,置无菌西林瓶中, 得微黄色澄清溶液, 置冷冻干燥机内进行冷冻干燥, 封口。即得浅黄色-淡黄色的尼莫地平粉针剂。

实验 1: 尼莫地平粉针剂的测定

含量的测定: UV-260 紫外-可见分光光度计,选择 358nm 作为检测波长。降解产物的测定: LC-10A 高效液相色谱仪; C₁₈(200×4.6mm,5 μm); 乙腈-磷酸盐缓冲液(取磷酸 2ml,加水 1000ml)=(70:30),流速为 1.0ml/min,检测波长为 238nm。结果表明,该色谱条件可将主药与各破坏(酸、碱、加热、光照、强氧化)产物分离。尼莫地平的最低检出限为 0.5ng。

采用上述方法,对实施例3制得的尼莫地平粉针剂与常规小水针剂的稳定性进行考察,影响因素采用在4500LX照度的光照下放置10天,分别在

第五天和第十天取样测定,考察数据如下表 1。

表 1

| 项目 | 样品 | 0天 | 5天 | 10天 |
|------------|------------|-----------------------|-----------------------|-----------------------|
| 外观及 澄明度 | 粉针剂 | 淡黄色疏松快状,加 水溶解后得微黄色 | 淡黄色疏松快状,加 水溶解后得微黄色 | 淡黄色疏松快状,加 水溶解后得微黄色 |
| | 1. 61 -> 1 | 澄清液体 | 澄清液体 | 澄清液体 |
| | 水针剂 | 微黄色透明液体 | 微黄色透明液体 | 微黄色透明液体 |
| 含量 | 粉针剂 | 97.5 | 96.4 | 94.6 |
| (%) | 水针剂 | 98.6 | 71.4 | 50.8 |
| 降解产物 | 粉针剂 | 0.641 | 0.967 | 2.163 |
| (%) | 水针剂 | 1.030 | | |

5 以上结果表明:本发明粉针剂加水后可迅速重建得到澄清液体;在相同实验条件下,粉针剂的稳定性显著优于小水针剂。这种良好的溶解性和稳定性特性,不但保证了临床用药的安全性,也相应延长了尼莫地平的有效期。

动物试验表明,本发明尼莫地平粉针剂对血管无刺激性、无过敏反应。

尽管通过上述特定实施例对本发明作了描述,但是那些针对本发明所进 10 行并不偏离本发明范畴的变化和改进,对于本领域技术人员是显而易见的。